Dispositif de contrôle de qualité pour un analyseur sanguin fonctionnant en sang total

5

20

25

30

35

L'invention se rapporte aux analyseurs hématologique destinés à analyser automatiquement des échantillons de produits sanguins.

10 Elle concerne plus particulièrement un dispositif de contrôle de qualité pour un analyseur sanguin fonctionnant en sang total.

Dans ce qui suit, on entend par "analyseur" tout appareil capable d'effectuer des analyses à partir d'un tube de sang, de sérum, de plasma ou d'urine.

Par l'expression "analyseur sur sang total" on entend un analyseur effectuant des analyses sur du sang total, c'est à dire contenant tous les éléments du sang, en opposition avec les analyseurs fonctionnant sur plasma ou sérum.

Par l'expression "contrôle de qualité" on entend une procédure qui consiste à vérifier au minimum quotidiennement le bon fonctionnement de l'analyseur avant d'effectuer les examens des patients.

Par l'expression "sang de contrôle bas, haut ou normal" on entend un sang dont les valeurs sont choisies pour être plutôt faibles, élevées ou normales.

Les sangs de contrôle destinés aux analyseurs se présentent généralement dans un conditionnement de type "flacons" ou "tubes" et sont proposés avec des valeurs basses, normales et hautes afin de contrôler l'instrument sur l'ensemble de sa gamme de mesure.

2

Les règles de passage des sangs de contrôle dépendent des législations. Généralement il est nécessaire de passer au moins une fois par jour le niveau normal, plus un niveau bas ou haut. Dans certains cas, et notamment pour les appareils fonctionnant jour et nuit, il est nécessaire de passer au moins une fois le niveau normal au changement d'opérateur.

Si l'on se réfère à la norme NCCLS H38-P paragraphe 5.7.2, les auteurs font référence à l'importance majeure de l'agitation dans la méthode de contrôle de qualité, notamment concernant le temps d'agitation et la manière d'agiter les sangs de contrôle. Les recommandations officielles montrent qu'une meilleure maîtrise des outils pré-analytiques est très importante pour la pertinence du contrôle de qualité.

15

20

30

10

5

La conservation des sangs de contrôle se fait par le froid à la température recommandée par le fournisseur afin de garantir la date limite de péremption donnée par le fournisseur. Il doivent avoir repris la température ambiante et être soigneusement mélangés avant d'être passés sur l'analyseur. La remise en température est un facteur important dans le bon fonctionnement du contrôle de qualité.

Les sangs de contrôle sont livrés avec des feuilles de 25 résultats donnant, pour chaque niveau de sang et pour chaque paramètre, la valeur cible à obtenir et les limites acceptables ou tolérances.

La date de péremption ainsi que le nombre maximum de prélèvements dans le même tube de sang de contrôle sont également donnés par le fabricant et doivent être soigneusement respectés.

Les résultats obtenus en analysant les sangs de contrôle doivent être archivés par le laboratoire. Ils sont souvent

3

présentés sous la forme de graphes dits de "levey jennings" afin d'en faciliter l'interprétation.

La procédure de passage des sangs de contrôle dans un laboratoire consiste à mettre en route l'analyseur si nécessaire, à sortir les sangs de contrôle d'un réfrigérateur, à laisser les sangs sur une paillasse pendant quelques minutes pour qu'ils prennent la température ambiante, à agiter très soigneusement les sangs de contrôle, à effectuer les passages des sangs dans l'analyseur, à vérifier si les résultats sont dans les limites données par le fabricant et à remettre les sangs au réfrigérateur.

5

10

15

20

25

30

35

Dans ce processus il faut vérifier à chaque fois la date de péremption et respecter le nombre maximum d'utilisation successives du même tube ou flacon.

La même procédure est nécessaire pour l'utilisation d'un appareil fonctionnant jour et nuit dans un service d'urgence ou de soins intensifs ou encore dans le cadre de l'officine d'un médecin installé hors de l'hôpital obligeant l'opérateur à sortir les sangs du réfrigérateur et à effectuer l'ensemble de la procédure décrite ci dessus. Dans le cadre des utilisations ci-dessus les opérateurs sont souvent peu qualifiés et formés pour reproduire les procédures de contrôle réglementaires nécessaires au contrôle de l'analyseur.

Une phase importante de la procédure de contrôle de qualité est la remise en suspension du contrôle de qualité qui nécessite des dispositifs conçus pour effectuer une agitation régulière et non agressive des flacons.

On connaît en particulier, d'après US 2002/0118594A1, un dispositif d'agitation comportant un électro-aimant et une petite tige contenue dans le flacon. Le mouvement de l'électro-

4

aimant fait bouger la tige contenue dans le flacon et provoque l'agitation sous la forme d'un vortex du sang à l'intérieur du flacon. Outre le fait que ce dispositif nécessite d'effectuer des opérations manuelles pour pouvoir être intégré dans une procédure de contrôle de qualité, le principe d'agitation qu'il met en oeuvre présente un certain nombre de risques vis-à-vis des cellules qui peuvent être détériorées lors de l'agitation.

On connaît aussi, d'après WO 08501797A1, un dispositif d'agitation par balancement qui équipe notamment les appareils automatiques de la société Beckman Coulter. Dans ce dispositif des cassettes contenant les tubes de contrôle sont chargées horizontalement sur un tapis roulant animé d'un mouvement de balancement qui permet l'agitation du sang.

15

20

25

5

On connaît également, d'après US 5 110 743 un dispositif d'agitation par retournement constitué d'un disque pouvant accueillir des tubes. Le disque est composé de deux sous-ensembles pouvant entrer en rotation indépendamment l'un de l'autre. Un disque est utilisé pour l'agitation et l'autre pour le stockage.

Les procédés d'agitation par balancement et par retournement peuvent être retenues comme principe d'agitation pour le contrôle de qualité. En aucun cas les brevets cités ci-dessus ne décrivent l'utilisation de ces principes d'agitation pour une fonction de contrôle de qualité intégrée telle que décrite dans la présente demande.

30 De nombreux brevets décrivent la composition de contrôle de qualité et mettent en avant des qualités de stabilité et de paramètres contrôlables. C'est le cas par exemple des brevets US 5 529 933, US 6 403 377, US 6 448 085. Cependant, aucun de ces brevets ne décrit de méthode d'agitation ou de procédure de passage des tubes de contrôle de qualité permettant de

5

reproduire de manière optimum l'agitation et la conservation des échantillons du contrôle de qualité dans l'analyseur.

Etant donné l'importance du contrôle de qualité tant au plan législatif qu'au plan de la garantie de la qualité des analyses rendues aux patients, un des buts de l'invention est d'intégrer le contrôle de qualité dans les analyseurs et de l'automatiser totalement pour éliminer les erreurs liées aux manipulations.

5

35

10 En étant totalement affranchi du contrôle de qualité, l'opérateur peut consacrer toute son attention aux résultats des patients.

La procédure de contrôle de qualité peut ainsi être prise en charge par l'analyseur qui l'exécute de manière automatique, seuls la fréquence des contrôles de qualité ainsi que le nombre et le choix des niveaux de sangs de contrôle étant programmables par l'opérateur.

20 Ce but est atteint par l'invention en proposant un dispositif de contrôle de qualité automatique intégré dans un analyseur sanguin fonctionnant en sang total.

Pour effectuer un contrôle de qualité permettant de vérifier le 25 de l'analyseur le dispositif selon fonctionnement l'invention comprend des moyens de conservation refroidissement des sangs de contrôle, des moyens de remise en température des sangs de contrôle à la température prescrite par le fabricant des sangs de contrôle, des moyens d'agitation pour la remise en suspension des cellules et des moyens de 30 prélèvement du sang ainsi préparé.

Selon une première caractéristique, les moyens de conservation du sang de contrôle comprennent un nombre déterminé de tubes fermés par un bouchon et rangés dans un support en contact avec

6

un bloc de refroidissement permettant de réguler la température et de maintenir une température optimum pour la conservation du sang de contrôle.

Dans l'invention, le refroidissement des sangs de contrôle et leur remise en température constituent des opérations essentielles pour accomplir le contrôle de qualité dans des conditions optimales.

De façon avantageuse le bloc de refroidissement est un bloc de refroidissement à effet Peltier qui permet de contrôler la température du bloc à l'aide de moyens de régulation électronique. On rappellera qu'un tel bloc est alimenté en courant électrique et permet une régulation précise de la température. Il est en outre peu encombrant, ce qui facilite son intégration dans un analyseur.

Cependant l'invention ne se limite pas à l'utilisation d'un bloc de refroidissement à effet Peltier et d'autres types de bloc de refroidissement sont envisageables dans le cadre de l'invention.

Pour la remise en température, différentes solutions sont proposées.

25

20

Tout d'abord, et quel que soit le type de bloc de refroidissement utilisé, le support de tubes peut être désolidarisé du bloc de refroidissement pour la remise en température des sangs de contrôle.

30

35

Dans le cas d'un bloc de refroidissement à effet Peltier, le courant alimentant le bloc de refroidissement à effet Peltier peut être coupé pendant une période de temps déterminée afin de remettre en température les sangs de contrôle. L'arrêt du courant provoque une remontée de la température du bloc de

7

refroidissement à la valeur ambiante.

Toujours dans le cas d'un bloc de refroidissement à effet Peltier, une autre solution consiste à commander pour remettre et maintenir le contrôle de qualité à sa température d'utilisation selon les spécifications du fabricant. On utilise alors l'effet Peltier en sens inverse pour provoquer un réchauffement, au lieu d'un refroidissement.

10 Les moyens d'agitation sont de préférence des moyens d'agitation par balancement et/ou retournement formés par le support de tubes, articulé autour d'une charnière du bloc de refroidissement. De préférence l'angle de retournement est compris entre 100° et 180°.

15

20

5

Selon une deuxième caractéristique, les moyens de prélèvement du sang sont formés par une aiguille propre à aspirer le sang dans les tubes. L'aiguille est animée d'un mouvement transversal au dessus des tubes de sang à analyser et des sangs de contrôle ainsi qu'au dessus de cuves de rinçage et de mélange et d'un mouvement vertical pour pénétrer dans les tubes par perçage des bouchons ou de descendre dans les cuves de rinçage et de mélange pour effectuer les rinçages ou les dilutions du sang.

25

30

35

Le perçage des bouchons s'effectue lorsque les tubes sur leur support sont en position haute et/ou basse.

Le dispositif comprend avantageusement des moyens de traitement programmables pour vérifier que les valeurs obtenues en passant chaque contrôle de qualité correspondent aux valeurs limites et attendues du sang de contrôle.

Les moyens de traitement déclenchent une alarme si les valeurs obtenues lors du passage du contrôle de qualité sont en dehors

8

des limites attendues.

5

20

30

Le dispositif comprend en outre des moyens pour déclencher la procédure de contrôle de qualité soit directement par un opérateur ou de manière automatique ou par une connexion externe vers un organe de commande.

Le transfert et l'analyse des données s'effectuent par l'intermédiaire d'un réseau interne ou externe mettant en oeuvre les normes en vigueur, parmi lesquelles on peut citer HL7, ASTM et XML.

Les tubes comportent de préférence des moyens d'identification et de suivi par code barres, par puces électronique et/ou étiquette magnétique.

L'application du dispositif selon l'invention aux analyseurs sur sang total est nouvelle. Elle requiert l'intégration de moyens de conservation des sangs de contrôle, de mélange et de prélèvement de l'échantillon dans l'analyseur.

Sous un autre aspect, l'invention concerne un analyseur sanguin comprenant un dispositif tel que défini ci-dessus.

- 25 Dans la description qui suit, faite seulement à titre d'exemple on se réfère aux dessins annexés, sur lesquels:
 - la figure 1 est une vue en perspective d'un support de tubes en contact avec un bloc de refroidissement selon l'invention;
 - la figure 2 est une vue illustrant de déplacement du support des tubes de la figure 1 dans leur mouvement d'agitation;
- les figures 3A et 3B sont respectivement des vues en perspective et de face d'un dispositif de contrôle de qualité

9

intégré dans un analyseur fonctionnant en sang total selon l'invention;

- la figure 4 est un schéma illustrant les modes de 5 fonctionnement du dispositif de contrôle de qualité selon l'invention; et
- la figure 5 est un schéma illustrant sous la forme d'un organigramme le processus d'interprétation et de validation des
 résultats mis en oeuvre par le dispositif selon l'invention.

Le support de tubes en forme de parallélépipède rectangle, représenté avec la référence 1 sur la figure 1, comporte trois logements cylindriques d'axes longitudinaux parallèles entre eux dans lesquels sont rangés trois tubes de sangs de contrôle 2, 3, 4 fermés par des bouchons 2a, 3a, 4a. Les tubes 2, 3, 4 renfermant des sangs de contrôle, sont réfrigérés au travers du support 2 par un bloc de refroidissement 5. Les sangs contenus dans les tubes 2, 3, 4 peuvent correspondre aux niveaux bas, normal et haut de contrôle mais on peut imaginer qu'il y ait deux ou trois niveaux identiques ou que l'on utilise qu'un seul niveau.

Le bloc de refroidissement 5 en forme de parallélépipède rectangle est en contact étroit par une de ses faces 5a avec une face la en regard du support de tubes 1 lorsque le contrôle de qualité n'est pas utilisé, c'est à dire dans les conditions de repos, pour conserver les sangs à la température recommandée par le fournisseur.

30

35

15

20

De façon avantageuse, le bloc 5 peut être un bloc de refroidissement fonctionnant suivant le principe de l'effet Peltier qui permet de contrôler la température du bloc à l'aide de moyens de régulation électronique non représentés, le réchauffage des tubes ayant lieu par exemple en coupant le

10

courant traversant le bloc de refroidissement. Cependant tout autre procédé de refroidissement peut également être utilisé. Ainsi il est possible aussi d'utiliser l'effet Peltier en sens inverse pour provoquer le réchauffage des tubes et donc la remise en température des sangs de contrôle.

Le support de tubes 1 est réalisé dans un métal ou tout autre matière conductrice de la température de façon à ce qu'il puisse rapidement prendre la température du bloc refroidissement et donc réguler la température des sangs de contrôle la même température que celle du bloc de refroidissement.

Comme le montre la figure 2, où les éléments homologues à ceux de la figure 1 sont représentés avec les mêmes références, l'agitation du sang est effectuée par retournement répété des tubes 2, 3, 4 autour d'une charnière 12, disposée sensiblement à l'horizontale, depuis une position haute pour laquelle les tubes sont orientés verticalement avec les bouchons 2a, 3a, 4a au dessus jusqu'à une position basse pour laquelle les tubes de sang 2, 3, 4 sont orientés verticalement mais présentent leurs bouchons 2a, 3a, 4a, vers le bas et vice versa. L'angle α de retournement peut être quelconque et compris par exemple entre 100° et 180°. Les moyens mécaniques permettant d'effectuer ce mouvement sont à la portée de l'homme de métier et ne sont pas représentés. Le mouvement alternatif représenté par la double flèche 6 est répété plusieurs fois afin d'obtenir une agitation du sang conforme aux spécifications données par le fournisseur des sangs de contrôle.

30

35

5

10

15

20

25

Dans cette réalisation préférentielle, on voit qu'il est possible d'effectuer le prélèvement du sang avec le tube en position haute par des moyens de prélèvement symbolisés par une aiguille 8 ou avec le tube en position basse par des moyens de prélèvement symbolisés par une aiguille 7.

11

On voit également que l'on peut obtenir une remise en température rapide des sangs de contrôle en désolidarisant le support de tube l du bloc de refroidissement 5 par une rotation de l'angle α autour de la charnière 12. Cette solution peut s'appliquer aussi à des blocs de refroidissement qui ne fonctionnent pas par effet Peltier.

5

10

25

30

35

On se réfère maintenant aux figures 3A et 3B qui représentent un exemple d'intégration d'un dispositif de contrôle de qualité dans un instrument d'analyse sur sang total 9. L'exemple se rapporte à un compteur de cellules du type de celui décrit par exemple dans le brevet FR 97 13503 déposé au nom de la société Demanderesse.

15 Le dispositif de contrôle comprend un bloc support de tubes 1 en contact avec un bloc de refroidissement à effet Peltier 2, une aiguille de prélèvement 7, et un bloc de comptage 10 comportant des cuves de mélange et de rinçage (non représentées). On voit également sur les figures 3A et 3B le bloc d'alimentation électrique de l'instrument d'analyse 9.

Le bloc support de tubes 1 est entraîné en rotation par l'axe charnière 12 qui est couplé à un moteur 13 par l'intermédiaire d'un réducteur formé par une poulie d'entraînement 14 solidaire de l'axe du moteur 13 et par une poulie menée 16 solidaire de l'axe charnière 12, la poulie menée 16 étant entraînée par la poulie d'entraînement 14 par l'intermédiaire d'une courroie 17.

L'aiguille de prélèvement 7 est solidaire d'un chariot 18 mobile en translation sur deux rails 19 qui lui permettent de se déplacer d'un mouvement horizontal symbolisé par la double flèche 20, successivement au dessus du sang de patients à analyser, des sangs de contrôle contenus dans les tubes 4, 5, 6, puis du bloc de comptage 10 comportant des cuves de mélange et de rinçage. Le déplacement du chariot 18 peut être assuré

12

par tout moyen connu non représenté, tel que par exemple un moteur électrique de type pas à pas, intégré au chariot 18 commandé par un microprocesseur.

L'aiguille de prélèvement 7 est également animée d'un mouvement vertical symbolisé par la double flèche 21 qui lui permet de descendre dans les tubes 2, 3, 4 afin d'effectuer le prélèvement du sang ou de descendre dans le bloc de comptage 10 comportant des cuves de mélange et de rinçage 10 pour effectuer des rinçages ou des dilutions de sang. Le déplacement de l'aiguille 7 peut être assuré par un moteur électrique de type pas à pas, non représenté, couplé par exemple à une crémaillère supportant l'aiguille 7.

Une porte d'accès non représentée permet le remplacement des tubes de contrôle lorsque ceux-ci sont vides ou atteignent la date de péremption.

20

25

30

35

La disposition des tubes de sang de contrôle n'est pas limitée à la seule représentation des figures 3A et 3B dans lesquelles les moyens d'agitation représentés ne sont donnés qu'à titre d'exemple. On pourra également utiliser des moyens d'agitation par Vortex à faible vitesse, balancement et/ou retournement des types précités dans l'art antérieur en leur adaptant des moyens de refroidissement nécessaires à la conservation et à la remise en température des tubes.

Les moyens de prélèvement peuvent nécessiter d'avoir un prélèvement fonctionnant avec le tube retourné, c'est à dire avec le bouchon en position basse. C'est souvent le cas avec les analyseurs utilisant une vanne d'échantillonnage. La rotation de l'ensemble des contrôles de qualité dans l'agitateur permet les deux configurations de perçage, le perçage pouvant être réalisé par le mouvement de l'aiguille 7 vers le contrôle de qualité ou par le mouvement d'une partie ou

5

10

15

20

25

30

35

13

de la totalité de l'appareillage lié au contrôle de qualité vers l'aiquille 7.

Comme on peut le voir sur la figure 4, le lancement du contrôle de qualité peut être effectué de trois façons différentes. Il peut être lancé soit par un opérateur, soit automatiquement à l'aide d'un automate programmable 22 suivant une programmation qui permet par exemple de lancer le contrôle de qualité le matin ou pendant la nuit, soit encore par une console 23 via un réseau Intranet ou Internet 24 mettant en oeuvre par exemple les technologies de réseau connues sous les désignations HL7, ASTM et XML afin de permettre à un laboratoire centrale dont dépend l'analyseur sang total, de lancer la procédure de contrôle de qualité. Ces trois modes de lancement sont gérés par l'intermédiaire d'un module 25 qui permet le déclenchement du mode contrôle de qualité.

L'algorithme représenté par les étapes 26 33 à de l'organigramme de la figure 5 permet l'interprétation et la validation des résultats et la génération d'alarmes au cas où le contrôle de qualité est défaillant. La procédure commence à l'étape 26 par le lancement de la séquence de contrôle, ce qui implique la remise en température et l'agitation du contrôle de qualité. L'étape suivante 27 représente l'étape de mesure et d'analyse. A l'étape 28 une comparaison est effectuée entre les résultats de l'analyse et les valeurs attendues du contrôle de qualité. Si les résultats ne sont pas corrects, ceux-ci ne sont pas validés et l'étape 29 permet l'enregistrement des données, l'arrêt temporaire de l'analyseur le déclenchement d'une alarme à l'étape 30.

Si à l'étape 28 les résultats de l'analyse sont corrects, les résultats sont enregistrés à l'étape 31 et en fonction d'un test effectué sur les moyens de connexion à l'étape 32, les résultats sont envoyés vers un serveur via des fonctions de

14

connexion externe 33.

Dans cette procédure, l'identification et le suivi du sang examiné est réalisé par tout moyen d'identification connu tel que : code barre, puce électronique et/ou étiquette magnétique accompagnant les tubes.

10

5

15

15

Revendications

1- Dispositif de contrôle de qualité pour un analyseur sanguin (9) fonctionnant en sang total, caractérisé en ce qu'il comprend des moyens de conservation (1, 5) par refroidissement des sangs de contrôle, des moyens (1, 5) de remise en température des sangs de contrôle à la température prescrite par le fabricant des sangs de contrôle, des moyens d'agitation (1, 12, 13, 14, 16, 17) pour la remise en suspension des cellules et des moyens de prélèvement (7) du sang ainsi préparé, ce qui permet d'intégrer le dispositif à l'analyseur sanguin.

2- Dispositif selon la revendication 1, caractérisé en ce que les moyens de conservation (1, 5) des sangs de contrôle 15 comprennent un nombre déterminé de tubes (2, 3, 4) fermés par un bouchon (2a, 3a, 4a) et rangés dans un support (1) en contact avec un bloc de refroidissement (5) permettant de réguler la température et de maintenir une température optimum pour la conservation du sang de contrôle.

3- Dispositif selon la revendication 2, caractérisé en ce que le bloc de refroidissement (5) est un bloc de refroidissement à effet Peltier.

25

20

5

10

4- Dispositif selon l'une des revendications caractérisé en ce que le support de tubes (1) est désolidarisé du bloc de refroidissement (5) pour la remise en température des sangs de contrôle.

30

5- Dispositif selon la revendication 3, caractérisé en ce que le courant alimentant le bloc de refroidissement à effet Peltier (5) est coupé pendant une période de temps déterminée pour la remise en température des sangs de contrôle.

16

6- Dispositif selon la revendication 3, caractérisé en ce que le bloc de refroidissement à effet Peltier (5) est commandé pour remettre et maintenir le contrôle de qualité à sa température d'utilisation selon les spécifications du fabricant.

7- Dispositif selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que les moyens d'agitation (1, 12, 13, 14, 16, 17) sont des moyens d'agitation par balancement et/ou retournement formés par le support de tube (1) articulé autour d'une charnière (12) du bloc de refroidissement (2).

8- Dispositif selon la revendication 7, caractérisé en ce que l'angle de retournement des moyens de retournement est compris entre 100° et 180°.

9- Dispositif selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que les moyens d'agitation sont des moyens d'agitation par Vortex à faible vitesse.

20

15

5

10

10- Dispositif selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisé en ce que les moyens de prélèvement du sang sont formés par une aiguille (7) propre à aspirer le sang dans les tubes.

25

30

11- Dispositif selon la revendication 10, caractérisé en ce que l'aiguille (7) est animée d'un mouvement transversal au dessus des tubes de sang à analyser et des sangs de contrôle (2,3,4) ainsi qu'au dessus d'un bloc de comptage (10) comportant des cuves de mélange et de rinçage et d'un mouvement vertical pour pénétrer dans les tubes par perçage des bouchons ou de descendre dans le bloc de comptage (10) comportant des cuves de mélange et de rinçage pour effectuer les rinçages ou les dilutions du sang.

WO 2005/019835

17

PCT/FR2004/001767

12- Dispositif selon la revendication 11, caractérisé en ce que le perçage des bouchons (2a, 3a, 4a) s'effectue lorsque les tubes sur leur support (1) sont en position haute ou basse.

5 13- Dispositif selon l'une des revendications 1 à 12, caractérisé en ce qu'il comprend des moyens de traitement programmables (25,...,33) pour vérifier que les valeurs obtenues en passant chaque contrôle de qualité correspondent aux valeurs limites et attendues du sang de contrôle.

10

14- Dispositif selon la revendication 13, caractérisé en ce que les moyens de traitement déclenchent une alarme (30) si les valeurs obtenues lors du passage du contrôle de qualité sont en dehors des limites attendues.

15

20

25

30

15- Dispositif selon l'une des revendications 1 à 14, caractérisé en ce qu'il comprend des moyens (23) pour déclencher la procédure de contrôle de qualité soit directement par un opérateur ou de manière automatique (22) ou par une connexion externe vers un module de commande (25).

16- Dispositif selon l'une des revendications 1 à 15, caractérisé en ce le transfert et l'analyse des données s'effectuent par l'intermédiaire d'un réseau interne ou externe mettant en oeuvre les normes en vigueur, parmi lesquelles on peut citer HL7, ASTM et XML.

17- Dispositif selon l'une des revendications 2 à 16, caractérisé en ce que les tubes (2,3,4) comportent des moyens d'identification et de suivi par code barres, par puces électronique et/ou étiquette magnétique.

18- Analyseur sanguin comprenant un dispositif selon l'une des revendications 1 à 17, intégré à l'analyseur.

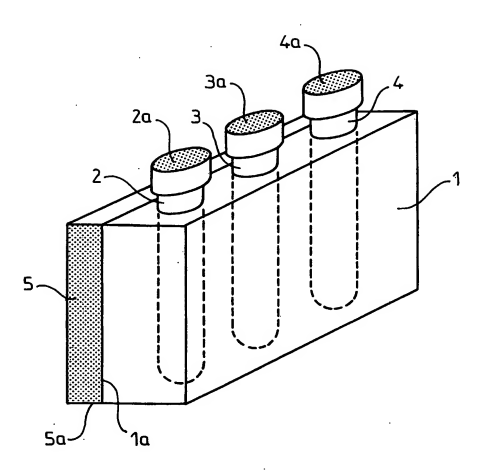


FIG.1

2/4

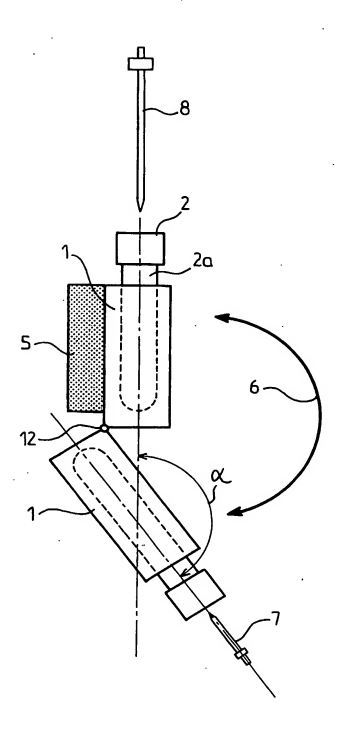


FIG.2

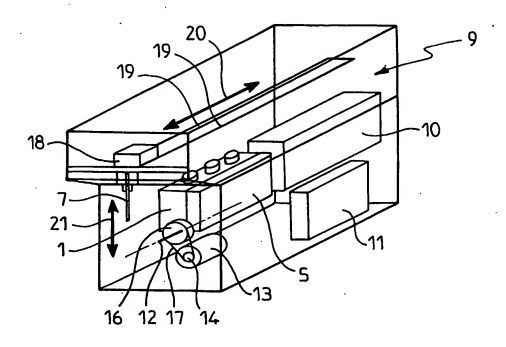


FIG.3A

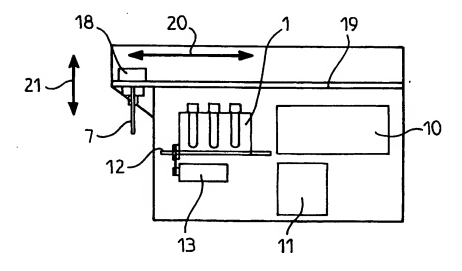


FIG.3B

4/4

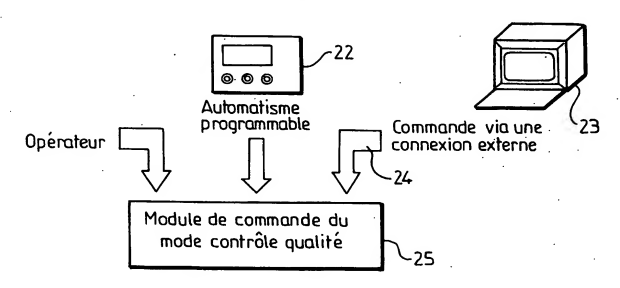
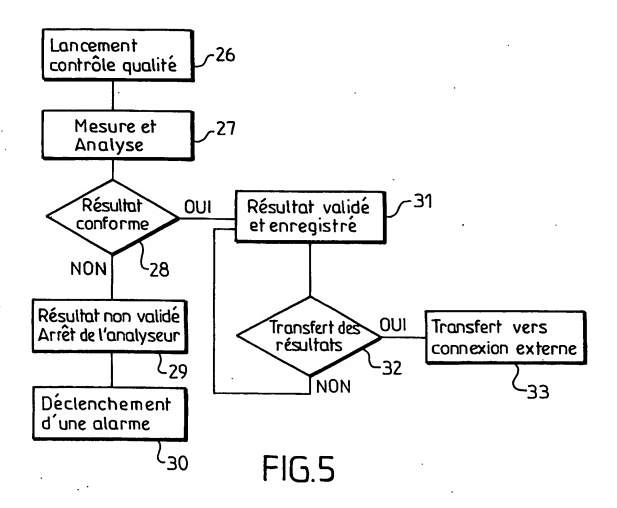


FIG.4



Internal Application No
PCT/FR2004/001767

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 G01N35/00 B01F11/00 B01L7/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

alegory °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
(WO 01/36982 A (MAXMAT SA ;CHOJNACKI ANDRE (FR); RANDRIANARIVO JEANET (FR)) 25 May 2001 (2001-05-25)	1-3,5,6, 9 - 18
4	the whole document	4,7,8
(US 2003/029254 A1 (HVIDTFELDT KRISTIAN J ET AL) 13 February 2003 (2003-02-13)	1-3,5,6, 9-18
4	abstract; figure 1 paragraph '0085! - paragraph '0091!	4,7,8
X	US 2003/054542 A1 (BURNS RALPH E ET AL) 20 March 2003 (2003-03-20)	1-3,5,6, 9-18
4	abstract paragraph '0093! – paragraph '0138! paragraph '0241! – paragraph '0247!	4,7,8
	-/	

Further documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed in annex.
 Special categories of cited documents: A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E' earlier document but published on or after the international filling date 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another cliation or other special reason (as specified) 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means 'P' document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed 	 *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. *&* document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 6 December 2004	Date of mailing of the International search report 17/12/2004
Name and malling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Bockstahl, F

Intermal Application No
PCT/FR2004/001767

		PC1/FR2004/001/6/
C.(Continue Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Calegory	on and or social on, with indication, where appropriate, or the relevant passages	nelevani lo ciamino.
X	US 5 646 046 A (BRAUN PAUL JOSEPH ET AL) 8 July 1997 (1997-07-08) abstract; figures 1-4 column 7, line 3 - line 13 column 8, line 62 - column 9, line 18 column 10, line 39 - line 43 column 10, line 62 - column 11, line 32	1-3,5,6, 9-18
Y	EP 1 174 717 A (ABX SA) 23 January 2002 (2002-01-23)	1-3,5,6, 17,18
Α	abstract column 2, line 17 - column 4, line 44	7–16
Y	WO 02/26386 A (AVANTIUM INTERNAT B V; NESBITT GEOFFREY JOHN (NL); WAAL JAN CORNEL) 4 April 2002 (2002-04-04) abstract; figures 1,2 page 7, line 21 - page 9, line 34	1-3,5,6, 17,18
A	EP 0 726 453 A (ABX SA) 14 August 1996 (1996-08-14) abstract; figures 1-3	1-18
A	EP 0 634 660 A (ABX SA) 18 January 1995 (1995-01-18) page 1; figures 1,2	1-18
A	US 5 578 268 A (CHAMPSEIX HENRI ET AL) 26 November 1996 (1996-11-26) abstract; figures 1,9	1–18
A	US 2002/118594 A1 (THOMAS NATHAN ET AL) 29 August 2002 (2002-08-29) cited in the application abstract	1

Information on patent family members

Interral al Application No
PCT/FR2004/001767

						CITERA	2004/001/6/
	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO	0136982	Α	25-05-2001	FR	2801108	A1	18-05-2001
				AU	2014301	Α	30-05-2001
				EP	1230553	A1	14-08-2002
				WO	0136982	A1	25-05-2001
US	2003029254	A1	13-02-2003	US	2003126914	A1	10-07-2003
US	2003054542	A1	20-03-2003	US	2002028489	A1	07-03-2002
			•	US	6335166		01-01-2002
				US	2002098117	A1	25-07-2002
				US	2002137194		26-09-2002
				US	2003027206		06-02-2003
				US	2004115796		17-06-2004
				US	6605213		12-08-2003
				US	2001019826		06-09-2001
				US	2002137197		26-09-2002
				AU	765623		25-09-2003
				AU	3772299		23-11-1999
				CA DE	2328069 29924635		11-11-1999
				DE	1075328		09-06-2004
				EP	1075328		11-10-2001 14-02-2001
				JP	2002513936		14-05-2001
				WO	9957561		11-11-1999
	TEACOAC		00 07 1007				
US	5 5646046	Α	08-07-1997	US US	5236666 5709501		17-08-1993
				AT	5708591 282195		13-01-1998 15-11-2004
				AU	688365		12-03-1998
				AU	7566394		14-03-1995
				CA	2168452	A1	23-02-1995
				EP	0714506		05-06-1996
				FI	960682		15-02-1996
				JP	3476826	B2	10-12-2003
				JP	9502021		25-02-1997
				WO	9505590		23-02-1995
				AT	154700		15-07-1997
				AU	654807		24-11-1994
				AU	7168891		26-06-1991
				CA	2068413		02-06-1991
				DE DE	69030957 69030957		24-07-1997 20-11-1997
				DK	504313		20-11-1997 29-12-1997
				EP	0504313		29-12-1997
				ES	2106774		23-09-1992 16-11-1997
				FI	922476		29-05-1992
				ΪĒ	904228		05-06-1991
				ĴΡ	5503155		27-05-1993
				WO	9108464		13-06-1991
				ZA	9009536		27-11-1991
EI	P 1174717	A	23-01-2002	FR	2812088		25-01-2002
				AU	5405801		24-01-2002
				BR	0104022		26-02-2002
				CA	2353318		21-01-2002
				CN	1334453		06-02-2002
				EP	1174717	Al	23-01-2002
				FΙ	20011544		22-01-2002

Intermation on patent family members

Internal Application No
PCT/FR2004/001767

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
EP 1174717	A		HU	0102720	A 2	00 04 0000
EF 11/4/1/	^					29-04-2002
			JP	2002071699		12-03-2002
			NO	20013592		22-01-2002
			US	2002021983		21-02-2002
			ZA	200105480	Α	17-01-2002
WO 0226386	Α	04-04-2002	AU	1107402	 А	08-04-2002
			EP	1322421		02-07-2003
			WO	0226386		04-04-2002
			ÜS	2004050836		18-03-2004
 EP 0726453	Α	14-08-1996	FR	2730315	 Λ1	00 09 1006
21 0720433	^	14 00 1990	BR			09-08-1996
				9600549		30-12-1997
			DE		D1	04-07-2002
			DE	69621361		02-01-2003
			EP	0726453		14-08-1996
			ES	2175045		16-11-2002
			HU	9600204	A2	28-07-1997
			JP	8248036		27-09-1996
			US	5665309		09-09-1997
EP 0634660	Α	18-01-1995	FR	2707760	A1	20-01-1995
			AT		T	15-01-1999
			ΑÙ	683885		27-11-1997
			AU	6738394		
						27-01-1995
			CA	2127943		16-01-1995
			DE	69415884		25-02-1999
			DE	69415884		26-08-1999
			EP	0634660		18-01-1995
			ES	2127901		01-05-1999
			FI	943361	Α	16-01-1995
			HK	1008695	A1	14-04-2000
			JP	7146299		06-06-1995
			NO	942625		16-01-1995
			US		Ä	29-10-1996
			ZA	9405141		24-02-1995
US 5578268	Α	26-11-1996	FR	2692358	 Δ1	17-12-1993
	••	20 21 2550	ΑŤ	160631		15-12-1997
			AU	675228		
			AU	4331493		30-01-1997
			CA			04-01-1994
				2137789		23-12-1993
			DE	69315433		08-01-1998
			DE	69315433		02-07-1998
			EP	0645006		29-03-1995
			ES	2111750		16-03-1998
			FI	945812		09-12-1994
			WO	9325885	A1	23-12-1993
			JP	3381034		24-02-2003
			ĴΡ	7507633		24-08-1999
			NO.	944800		12-12-1994
			ZA	9304091		19-01-1994
US 2002118594	A1	29-08-2002	NONE			
US 2002118594	ΑI	2 9- 08-2002	NONE			

Dema Internationale No PCT/FR2004/001767

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 G01N35/00 B01F11/00

01111/00 B01L7/00

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 GO1N BO1F BO1L

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquets a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, PAJ

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	WO 01/36982 A (MAXMAT SA ;CHOJNACKI ANDRE (FR); RANDRIANARIVO JEANET (FR)) 25 mai 2001 (2001-05-25)	1-3,5,6, 9-18
Α	le document en entier	4,7,8
x	US 2003/029254 A1 (HVIDTFELDT KRISTIAN J ET AL) 13 février 2003 (2003-02-13)	1-3,5,6, 9-18
A	abrégé; figure 1 alinéa '0085! — alinéa '0091!	4,7,8
X	US 2003/054542 A1 (BURNS RALPH E ET AL) 20 mars 2003 (2003-03-20)	1-3,5,6, 9-18
A	abrégé alinéa '0093! – alinéa '0138! alinéa '0241! – alinéa '0247!	4,7,8
	-/	·

Yoir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une	Cournent ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention X' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément Y' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinalson étant évidente
P document publié avant la date de dépôt international, mais	pour une personne du métier 8° document qui fait partie de la même familie de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
6 décembre 2004	17/12/2004
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé
NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bockstahl, F

Dema Internationale No
PCT/FR2004/001767

no. des revendications visées
1-3,5,6, 9-18
1-3,5,6, 17,18 7-16
, 10
1-3,5,6, 17,18
1-18
1-18
1-18
1

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dema nternationale No
PCT/FR2004/001767

Document to au rapport de			Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
WO 0136	982		25-05-2001	FR	2801108	Δ1	18-05-2001
110 0100	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	**	25 05 2001	ΑÛ	2014301		30-05-2001
				EP	1230553		14-08-2002
				WO	0136982		
					0130962		25-05-2001
US 2003	3029254 	A1	13-02-2003	US	2003126914	A1	10-07-2003
US 2003	3054542	A1	20-03-2003	US	2002028489		07-03-2002
				US	6335166		01-01-2002
				US	2002098117		25-07-2002
				US	2002137194		26-09-2002
		,		US	2003027206		06-02-2003
	•			US	2004115796		17-06-2004
				US	6605213	B1	12-08-2003
				US	2001019826	A1	06-09-2001
				US	2002137197	A1	26-09-2002
				AU	765623		25-09-2003
				AU	3772299		23-11-1999
				CA	2328069		11-11-1999
				DE	29924635		09-06-2004
				DE	1075328	T1	11-10-2001
				EP	1075328	A2	14-02-2001
				JP	2002513936		14-05-2002
				WO	9957561	A2	11-11-1999
US 5646	 5046	A	08-07-1997	US	5236666		17-08-1993
				US	5708591		13-01-1998
				AT	282195		15-11-2004
				AU	688365		12-03-1998
				AU	7566394		14-03-1995
				CA	2168452		23-02-1995
				EP	0714506		05-06-1996
				FΙ	960682		15-02-1996
				JP	3476826		10-12-2003
				JP	9502021		25-02-1997
				WO	9505590		23-02-1995
				AT	154700		15-07-1997
				AU	654807		24-11-1994
				AU	7168891		26-06-1991
				CA	2068413		02-06-1991
				DE	69030957		24-07-1997
				DE	69030957		20-11-1997
				DK	504313		29-12-1997
				EP	0504313		23-09-1992
				ES	2106774		16-11-1997
				FI	922476		29-05-1992
				ΙĒ	904228		05-06-1991
				JP	5503155		27-05-1993
				WO	9108464		13-06-1991
				ZA	9009536		27-11-1991
EP 117	 4717	A	23-01-2002	FR	2812088		25-01-2002
_,,		••		ΑÜ	5405801		24-01-2002
				BR	0104022		26-02-2002
				CA	2353318		21-01-2002
				CN	1334453		06-02-2002
				EP	1174717		23-01-2002
				FI	20011544		22-01-2002
				1 4	20011044	$\overline{}$	55-01-5005

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dema Internationale No PCT/FR2004/001767

Document brevet cité u rapport de recherche	Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)			Date de publication	
EP 1174717	Α		HU	0102720	A2	29-04-2002	
				2002071699		12-03-2002	
•			NO	20013592		22-01-20 <u>0</u> 2	
				2002021983			
			ZA	200105480		21-02-2002	
						17-01-2002 	
WO 0226386	Α	04-04-2002	AU	1107402		08-04-2002	
			EP	1322421		02-07-2003	
			WO	0226386		04-04-2002	
			US	2004050836	A1	18-03-2004	
EP 0726453	Α	14-08-1996	FR	2730315	A1	09-08-1996	
			BR	9600549		30-12-1997	
			DE	69621361	D1	04-07-2002	
			DE	69621361		02-01-2003	
	•		EP	0726453		14-08-1996	
			ES	2175045		16-11-2002	
			HÜ	9600204		28-07-1997	
			JP	8248036		27-09-1996	
			US	5665309		09-09-1997	
EP 0634660	Α	18-01-1995	FR	2707760	 Δ1	20-01-1995	
E1 0004000	^	10 01 1333	AT	175780		15-01-1999	
			AU	683885		27-11-1997	
			AU	6738394			
			CA			27-01-1995	
				2127943		16-01-1995	
			DE	69415884		25-02-1999	
		•	DE	69415884		26-08-1999	
			EP	0634660		18-01-1995	
			ES	2127901		01-05-1999	
			FI	943361		16-01-199	
			HK	1008695		14-04-2000	
			JP	7146299		06-06-199	
			NO	942625		16-01-1995	
			US	5569861		29-10-1996	
			ZA 	9405141	A 	24-02-1999	
US 5578268	Α	26-11-1996	FR	2692358		17-12-199:	
			AT	160631	T	15-12-1997	
			AU	675228		30-01-199	
			AU	4331493		04-01-1994	
			CA	2137789		23-12-199:	
			DE	69315433		08-01-1998	
			DE	69315433		02-07-1998	
			EP	0645006		29-03-199	
			ES	2111750		16-03-1998	
			FΙ	945812		09-12-1994	
			WO	9325885		23-12-199	
			JP	3381034		24-02-200	
			JP	7507633		24-02-200.	
			NO	944800		12-12-199	
			ZA	9304091		19-01-199	
US 2002118594	A1	29-08-2002	AUCU	 1			
	V.T	23 00 2002	7000	•			